

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
30. Juni 2005 (30.06.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2005/058973 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: **C08B 30/12**,
30/14, A23L 1/29, 1/0522, A21D 15/04, A23L 1/10

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH2004/000743

(22) Internationales Anmeldedatum:
17. Dezember 2004 (17.12.2004)

(25) Einreichungssprache: Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache: Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:
103 59 918.5 18. Dezember 2003 (18.12.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme
von US): **INNOGEL AG** [CH/CH]; Bahnhofstrasse 11,
CH-6301 Zug (CH).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **MÜLLER, Rolf**
[CH/CH]; Döltschihalde 26, CH-8055 Zürich (CH).
INNEREBNER, Frederico [CH/CH]; Am Börtli 12,
CH-8049 Zürich (CH).

(74) Anwalt: **BÜHLER AG**; Patentabteilung, CH-9240 Uzwil
(CH).

(81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL,
AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH,
CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES,

FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE,
KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD,
MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,
PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM,
TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM,
ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für
jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW,
GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG,
ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU,
TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,
EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL,
PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI,
CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Identität des Erfinders (Regel 4.17 Ziffer i)
für alle Bestimmungsstaaten
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu
beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für alle
Bestimmungsstaaten
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität
einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17
Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten
- Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Ab-
kürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Co-
des and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der
PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: SLOWLY DIGESTIBLE STARCH PRODUCT

(54) Bezeichnung: LANGSAM VERDAULICHES STÄRKEPRODUKT

(57) Abstract: The invention relates to a starch product in the form of a foodstuff ingredient and to a foodstuff per se whose hydrolysis speed during digestion can be set to low and especially almost constant in that the starch is obtained as a partially crystalline network with a low degree of swelling by means of targeted conditioning, starting from an at least partly amorphous state.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft ein Stärkeprodukt in Form eines Lebensmittelingredienz sowie eines Lebensmittels per se, dessen Hydrolysegeschwindigkeit während der Verdauung zu tiefen Werten hin eingestellt werden kann und insbesondere auch nahezu konstant eingestellt werden kann, indem die Stärke ausgehend von einem mindestens teilweise amorphen Zustand mittels einer gezielten Konditionierung als ein teilkristallines Netzwerk mit geringem Quellgrad erhalten wird.



WO 2005/058973 A1

Langsam verdauliches Stärkeprodukt

Die Erfindung betrifft ein Stärkeprodukt in Form eines Lebensmittelingredienz sowie eines Lebensmittels per se, dessen Hydrolysegeschwindigkeit während der Verdauung zu tiefen Werten hin eingestellt werden kann und insbesondere auch nahezu konstant eingestellt werden kann, indem die Stärke ausgehend von einem mindestens teilweise amorphen Zustand mittels einer gezielten Konditionierung als ein teilkristallines Netzwerk mit geringem Quellgrad erhalten wird.

Bei der Herstellung von stärkehaltigen Lebensmitteln wird die Stärke in den meisten Fällen soweit aufbereitet, dass sie ausgesprochen schnell verdaut und dabei in Glucose umgewandelt wird. Dies führt zu einem zu schnellen Anstieg des Blutzuckerspiegels (Überzuckerung) gefolgt von einem baldigen zu starken Abfall des Blutzuckerspiegels (Unterzuckerung). Solche Lebensmittel weisen einen hohen Glyzemischen Index (GI) auf. Eine grosse Zahl von neueren Studien weist darauf hin, dass Lebensmittel mit hohem hohen GI eine wichtige Ursache von Diabetes, Fettsucht und Herz-Kreislauf Krankheiten sind. Die WHO erachtet die Angabe von GI Werten auf Lebensmittelverpackungen als sinnvolle Prävention der genannten Krankheiten. Es besteht daher ein Bedarf an stärkehaltigen Lebensmitteln, die einen reduzierten GI aufweisen, d.h. langsam verdaut werden. In diesem Kontext stellt ein Lebensmittel mit zeitlich konstanter Hydrolyse, wobei pro Zeiteinheit genau die Menge an Glucose freigesetzt wird, die vom Stoffwechsel verbraucht wird, den Idealfall dar. Insbesondere für Diabetiker ist ein solches Lebensmittel in höchstem Masse wünschbar. Als gegenwärtig beste Lösung hierzu wird für Diabetiker ungekochte, d.h. native Maisstärke (uncooked corn starch) eingesetzt (WO 95/24906), die relativ langsam verdaut wird. Allerdings ist einerseits die Einnahme von nativer Maisstärke in Form von wässrigen Slurrys unattraktiv und andererseits ist dabei nur eine limitierte zeitlich konstante Glucose Freisetzung zu erhalten. Eine Verbesserung hierzu wird in US 6815433 vorgeschlagen, wobei native Maisstärke mittels Bindemitteln zu Agglomeraten granuliert wird, um die Hydrolysegeschwindigkeit

weiter zu reduzieren und möglichst konstant zu erhalten. Ein Nachteil der Lösungen auf Basis von nativer Maisstärke ist deren begrenzte Temperaturstabilität.

Andere Formen von langsam verdaulichen Stärken sind die Resistenten Stärken (z.B. High Mais, Novelose, Actistar, Crystalean). Diese Stärken weisen einen hohen kristallinen Anteil auf und sind im Dünndarm zu etwa 50% verdaubar. Der Rest wird im Dickdarm fermentiert. Der im Dünndarm verdaubare Anteil wird überwiegend sehr schnell verdaut, weshalb Resistente Stärken als Lebensmittelzusatz zur Reduktion des GI nur beschränkt sinnvoll sind.

Weitere langsam verdauliche Stärken werden in WO 2004/066955 A2 beschrieben. Diese Stärken werden erhalten, indem eine Suspension von rund 5% Stärke in Wasser gelatinisiert und mit alpha Amylase behandelt wird. Danach wird die Stärke ausgefällt, wobei sie mit hohem kristallinem Anteil erhalten werden kann. Entsprechend der Offenbarung weisen diese Stärken ein Verdauungsverhalten auf, das zwischen Resistenten Stärken und unbehandelter nativer Stärke liegt.

Weitere langsam verdauliche Stärken werden in US 2003/0219520 A1 und US 2003/0215562 A1 beschrieben. Dabei werden Stärken mit tiefem Amylose Gehalt bez. mit höherem Amylosegehalt ebenfalls gelatinisiert und bei Wassergehalten von oberhalb 70% mit entzweigenden Enzymen (Isoamylase, Pullulanase) zu mindestens 90% entzweigt. Anschliessend werden die Stärken ausgefällt und mit hohem kristallinem Anteil erhalten, wodurch die Verdauungsgeschwindigkeit herabgesetzt wird. Das Verdauungsverhalten dieser Stärken liegt ebenfalls zwischen Resistenten Stärken und unbehandelten nativen Stärken.

Die Lösungen entsprechend den genannten Patentanmeldungen weisen den Nachteil von aufwändigen und langwierigen mehrstufigen Verfahren auf (Gelatinisierung, Enzym-Reaktion, wobei bei der Entzweigung werden mehr als 10 Stunden benötigt werden, Fällung, Zentrifugieren, Reinigen, Sprühtrocknen). Ausserdem zeigen die Fällungsprodukte infolge der hohen Kristallinität ein Verdauungsverhalten, das dem von Resistenter Stärke ähnlich ist, auch wenn insgesamt ein grösserer Anteil im Dünndarm verdaut werden kann. Ein Anteil von rund 50% wird sehr schnell verdaut, ähnlich wie

Weissbrot, das einen sehr hohen GI aufweist und nur etwa 20 – 30% wird langsam verdaut. Der Rest wird im Dickdarm fermentiert. Da diese Lösungen als Lebensmittelzusatz eingesetzt werden sollten, kann damit nur ein Teil der Stärke substituiert werden und ist selbst beim Einsatz von hohen Anteilen die erreichbare Reduktion des GI beschränkt.

Die vorliegende Erfindung stellt sich daher die Aufgabe, mittels eines einfachen Verfahrens ein langsam verdauliches Stärkeprodukt bereitzustellen, wobei ein breiter Bereich von Hydrolysecharakteristiken, insbesondere tiefe Hydrolysegeschwindigkeiten und über einen möglichst langen Zeitraum konstante Hydrolysegeschwindigkeiten erhalten werden kann und wobei die Temperaturstabilität für die thermische Beanspruchung in wässrigen Medien bei der Lebensmittelzubereitung ausreichend ist.

Die Erfindung betrifft ein homogenes, langsam verdauliches Stärkeprodukt dessen Hydrolysegeschwindigkeit mit Massnahmen betreffend Rezeptur und Verfahren in weiten Bereichen eingestellt werden kann. Insbesondere wurde überraschenderweise gefunden, dass das Stärkeprodukt mit geringer und gegebenenfalls konstanter Hydrolysegeschwindigkeit erhalten werden kann, womit eine lang anhaltende konstante Glucose Freisetzung ermöglicht wird. Hiermit kann der Blutzuckerspiegel günstig beeinflusst werden, sowohl eine Überzuckerung als auch eine Unterzuckerung wird vermieden und eine lang anhaltende Energiezufuhr in Form von Glucose kann ermöglicht werden.

Diese vorteilhaften Eigenschaften des Stärkeprodukts werden erhalten, indem die Stärke des Stärkeprodukts in einem ersten Schritt mindestens teilweise gelatinisiert oder mindestens teilweise plastifiziert wird. Bei der Gelatinisierung wird dabei die teilkristalline Struktur des Stärkekorns in eine amorphe Struktur umgewandelt, wobei das Korn als Entität erhalten bleibt während bei der Plastifizierung auch das Korn verschwindet. Anschliessend wird eine Konditionierung durchgeführt, wobei eine Rekristallisation und Ausbildung eines Netzwerks bzw. Gels stattfindet. Dabei wird wiederum eine teilkristalline Struktur aufgebaut, die jedoch im Unterschied zur teilkristallinen Struktur von nativer Stärke gezielt bezüglich der relevanten Parameter eingestellt werden kann und eine höhere Temperaturstabilität aufweist. Es wurde gefunden, dass mit dem Ausmass der

Netzwerkbildung, d.h. mit zunehmender Netzwerkdichte der Grad der Hemmung der Amylasen und damit der Grad der Reduktion der Hydrolysierungsgeschwindigkeit zunimmt. Es wurde gefunden, dass besonders vorteilhafte Strukturen durch Einsatz von kurzkettiger Amylose (Short Chain Amylose, SCA) erhalten werden, wobei auch die Bildungsgeschwindigkeit dieser Strukturen massiv beschleunigt werden kann. Infolge des ausgebildeten Netzwerks weist das Stärkeprodukt eine beschränkte Quellbarkeit auf, wodurch der Zutritt der hydrolysierenden Amylasen während der Verdauung eingeschränkt wird. Hieraus resultiert eine gegenüber dem amorphen Zustand, der eine sehr schnelle Hydrolysierung zur Folge hat, massiv reduzierte Verdauungsgeschwindigkeit. Die Kristallite, welche die Verknüpfungspunkte des Netzwerks bilden, sind langsam verdaulich bis unverdaulich. Der im Dünndarm unverdauliche Anteil liegt dabei in Form von Resistenter Stärke (RS) vor. Der verdauliche Anteil der Kristallite und die amorphe Phase mit eingeschränkter Quellbarkeit liegen in Form von vorteilhafter, langsam verdaulicher Stärke vor, die den Hauptanteil des Stärkeprodukts ausmacht. Das Verhältnis von langsam verdaulicher Stärke zu RS kann durch die Parameter des Netzwerks eingestellt werden, insbesondere kann auch ein sehr hoher Anteil an langsam verdaulicher Stärke bei geringem Anteil an RS erhalten werden und kann das Stärkeprodukt ohne einen Anteil an schnell verdaulicher Stärke erhalten werden. Insgesamt können somit an sich beliebige Hydrolysegeschwindigkeiten zwischen der sehr schnellen und unvorteilhaften Hydrolyse von amorpher Stärke, wie dies bei den meisten aufbereiteten Stärkeprodukten der Fall ist, und mit minimaler Hydrolysegeschwindigkeit eingestellt werden.

Der Unterschied gegenüber WO 2004/066955 A2, US 2003/0219520 A1 und US 2003/0215562 A1 besteht primär darin, dass die Hydrolysecharakteristik mittels der Parameter des Netzwerks mit eingeschränktem Quellgrad eingestellt wird, wofür ein geringer kristalliner Anteil in Form von das Netzwerk knüpfenden Kristalliten notwendig ist (rund 1 – 50%), während beim Stand der Technik die Kristallite (rund 40 - 70%) nach der Fällung hauptsächlich nicht miteinander verknüpft sind und die Charakteristik der Hydrolyse durch den unterschiedlichen Grad der Perfektion der Kristallite (langsam verdaulicher Anteil) und von einem Anteil frei zugänglicher amorpher Stärke (schnell verdaulicher Anteil) bestimmt wird.

Das Stärkeprodukt kann zum Beispiel als Pulver vorliegen und in dieser Form im Sinne eines Lebensmittezzusatzes eingesetzt werden, um die insgesamt Hydrolysegeschwindigkeit, bzw. den glyzemischen Index herabzusetzen (Vermeiden von Überzuckerung) und eine anhaltende Glucose Versorgung zu gewährleisten (Vermeiden von Unterzuckerung). Andererseits kann das Stärkeprodukt bsw. auch als Tablette eingenommen werden oder etwa als Lebensmittel per se, bsw. als Snack konsumiert werden.

Basisstärke

Zur Herstellung des langsam verdaulichen Stärkeprodukts kann von irgendeiner Stärke (Basisstärke) oder von Mischungen von Stärken ausgegangen werden wie bsw. Mais-, Weizen-, Kartoffel-, Tapioka-, Reis-, Sago-, Erbsenstärke usw. Unter Stärke werden hier sowohl Stärke im engeren Sinne, als auch Mehle und Gries verstanden. Die Stärke kann chemisch, enzymatisch, physikalisch oder gentechnisch verändert sein. Der Amylosegehalt der Stärke kann von 0 (Waxy Stärken) bis nahezu 100% (hochamylosehaltige Stärken) betragen. Bevorzugt sind Stärken mit guten Kristallisationseigenschaften. Dies sind bsw. Stärken, deren Amylopektin A-Seitenketten eine Kettenlänge > 10 , vorzugsweise > 12 , am bevorzugtesten > 14 aufweisen, und/oder Stärken, deren Amylosegehalt > 20 , vorzugsweise > 30 , am bevorzugtesten > 50 beträgt und/oder Stärken, die verändert wurden, um verbesserte Kristallisationseigenschaften zu erhalten wie bsw. mit säure- und/oder enzymatisch hydrolysierte Stärken wie dünnkochende Stärken oder teilweise entzweigte Stärken. Die Stärken können im nicht-gelatinisierten Zustand, teilweise bis vollständig gelatinisiert oder teilweise bis vollständig plastifiziert eingesetzt werden.

Kurzkettige Amylose (SCA)

Von Vorteil ist der zusätzliche Einsatz von kurzkettiger Amylose (Short Chain Amylose, SCA) mit einem Polymerisationsgrad von < 300 , vorzugsweise < 100 , noch bevorzugter < 70 , am bevorzugtesten < 50 . SCA kann zum Beispiel aus Amylose mittels Einsatz von Amylasen oder aus Amylopektin mittels Einsatz von entzweigenden Enzymen wie Isoamylase oder Pullulanase erhalten werden. Durch den Einsatz von SCA können besonders vorteilhafte langsam verdauliche Stärkeprodukte erhalten werden und insbesondere kann die Ausbildung von vorteilhaften Netzwerken deutlich beschleunigt werden, wodurch das Verfahren vereinfacht und kostengünstiger erfolgen kann. Ausserdem wird

die Thermostabilität erhöht. Die SCA wirkt dabei in dem Sinne, dass sie einerseits Kristallinität der Basisstärke induziert, indem Mischkristallite gebildet werden und sie andererseits die Netzwerkdicke erhöht, wodurch die Quellbarkeit und damit die Hydrolysegeschwindigkeit reduziert wird. Damit diese Vorteile erhalten werden, ist eine möglichst molekulardisperse Mischung der Basisstärke mit der SCA ausschlaggebend. Dies wird erreicht, indem die SCA bsw. in Form einer Lösung mit der mindestens teilweise gelatinisierten Basisstärke gemischt wird oder indem die SCA im amorphen Zustand, bsw. in sprühgetrockneter Form, zugemischt wird oder indem die SCA in teilkristalliner Form zugemischt wird und nachfolgend bei der Aufbereitung der Basisstärke aufgeschlossen wird oder indem die SCA bei der Aufbereitung der Basisstärke durch Einsatz von entzweigenden Enzymen direkt aus der Basisstärke erhalten wird. Ähnliche Vorteile werden erhalten, wenn die Basisstärke mit weiteren Amylasen wie alpha Amylase behandelt wird. Dadurch wird das Molekulargewicht reduziert und die Kristallisierbarkeit verbessert. Ausserdem können beim Einsatz von SCA Netzwerke auch bei Bedingungen erhalten werden, wobei ohne SCA keine Netzwerke entstehen würden, bsw. bei tiefen Wassergehalten und tiefen Temperaturen, wo die Basisstärke in einem amorphen, quasi eingefrorenen Zustand vorliegt. Vorteilhafte Anteile an SCA bezogen auf die gesamte Stärke in Gew.% liegen im Bereich 1 – 95, vorzugsweise 2 – 70, noch bevorzugter 3 – 60, am bevorzugtesten 4 – 50.

Verfahrensbedingungen

Zur Herstellung von langsam verdaulichem Stärkeprodukt wird in einem ersten Schritt die Basisstärke auf einen mindestens teilweise gelatinisierten oder mindestens teilweise plastifizierten Zustand eingestellt. Von Vorteil ist, wenn in diesem Zustand SCA möglichst molekulardispers in der Basisstärke verteilt vorliegt. Dies wird durch bekannte Koch- und Mischverfahren erreicht. Besonders vorteilhaft ist die Aufbereitung mittels Extrusion.

Der Wassergehalt in Gew.% während der Aufbereitung liegt im Bereich 10 – 90, vorzugsweise 14 – 70, noch bevorzugter 16 – 60, am bevorzugtesten 18 – 50. Die Massentemperatur in °C während der Aufbereitung liegt im Bereich -10 – 250, vorzugsweise 20 – 220, noch bevorzugter 50 – 200. Je tiefer der Wassergehalt ist, bei umso höheren Temperaturen findet die Aufbereitung statt.

Aus dem aufbereiteten Zustand, wobei die Stärke mindestens teilweise im amorphen Zustand vorliegt, wird durch eine Konditionierung die Netzworkebildung ausgelöst und somit die Stärke in eine langsam verdauliche Form überführt. Dabei sind die Parameter der Konditionierung wichtig für die Ermöglichung der Bildung von vorteilhaften Netzwerken und für das Ausmass der Reduktion der Hydrolysegeschwindigkeit. Die wesentlichen Parameter der Konditionierung sind Wassergehalt W_o , Temperatur T_k und Zeit t_k . Diese Parameter sind abhängig von der Rezeptur (Art der Basisstärke, gegebenenfalls ein Anteil an SCA). Es wurde gefunden, dass bezüglich der vorteilhaften Parameter in etwa folgende Bedingungen allgemein gelten:

Der Wassergehalt W_o in Gew.% während der Konditionierung liegt im Bereich 10 – 90, vorzugsweise 14 – 70, noch bevorzugter 16 – 60, am bevorzugtesten 18 – 50. Mit abnehmendem Wassergehalt werden engmaschigere Netzwerke, gekennzeichnet durch einen tiefen Quellgrad Q , erhalten, die für die Reduktion der Hydrolysegeschwindigkeit vorteilhaft sind. Weiter sind tiefere Wassergehalte vorteilhaft, weil das Endprodukt meist einen Wassergehalt $< 30\%$ aufweist und daher weniger Prozesswasser wieder entfernt werden muss.

In Bezug auf eine Referenz Temperatur T_o liegt die Differenz $T_k - T_o$ in $^{\circ}\text{C}$ im Bereich 20 – 150, vorzugsweise 35 – 135, noch bevorzugter 50 – 120, am bevorzugtesten 70 – 100, wobei zwischen T_o und W_o folgender Zusammenhang gilt:

W_o	[%]	10	15	20	25	30	35	40	45	50	55	60	65	70	80	90
T_o	[$^{\circ}\text{C}$]	98	55	23	-3	-24	-41	-55	-67	-78	-87	-95	-102	-108	-119	-128

Tabelle 1

Für Wassergehalte W_o zwischen den angegebenen Werten gelten interpolierte Werte für T_o . Liegen die unteren Grenzen von T_k entsprechend der vorteilhaften Temperaturintervalle bei Temperaturen $\ll 0^{\circ}\text{C}$, so gilt als untere Grenze für T_k die Temperatur knapp über dem Gefrierpunkt der Stärke-Wasser Mischung (ca. -10°C). Mit abnehmendem Wassergehalt W_o werden vorteilhaft höhere Temperaturen T_k eingesetzt.

Die Konditionierungszeit t_w in h liegt im Bereich 0 – 24, vorzugsweise 0.1 – 12, noch bevorzugter 0.25 – 6, am bevorzugtesten 0.5 – 3. Eine Konditionierungszeit von 0h bedeutet hier, dass dann keine spezielle Konditionierung durchgeführt wird und das Stärkeprodukt direkt nach der Aufbereitung getrocknet wird. Allerdings kann unter vorteilhaften Bedingungen selbst bei schneller Trocknung noch eine Konditionierung stattfinden, die insbesondere beim Einsatz von SCA ausreichen kann, um eine tiefe Hydrolysegeschwindigkeit H_o zu erhalten. Es sind selbstverständlich auch Konditionierungszeiten $> 24h$ anwendbar, die angegebenen vorteilhaften Bereiche beziehen sich auf wirtschaftlich optimierte Verfahren, wobei möglichst kurze Prozesszeiten vorteilhaft sind.

Beim Einsatz von SCA kommen vorteilhaft eher die höheren Temperaturen T_k , die tieferen Wassergehalte W_o und die kürzeren Zeiten t_k zur Anwendung, während ohne Einsatz von SCA die Verhältnisse umgekehrt sind. Die Parameter der Konditionierung W_o und T_k können auch einen zeitlichen Verlauf aufweisen und dies ist insbesondere vorteilhaft, wenn die Konditionierung mit einem Trocknungsvorgang kombiniert wird, womit das Verfahren vereinfacht und wirtschaftlich optimiert werden kann.

Die Auswahl der geeigneten Konditionierungsparameter ist wichtig, um grosse Effekte, d.h. ausgeprägte Reduktionen der Hydrolysegeschwindigkeit H_o in möglichst kurzer Zeit zu erhalten. So kann bsw. beim Einsatz von SCA im Wassergehaltsbereich von etwa 20 – 35% durch eine Konditionierung bei 50°C während einer halben Stunde dieselbe Reduktion der Hydrolysegeschwindigkeit H_o erreicht werden, wie sie für Rezepturen ohne SCA im Wassergehaltsbereich von etwa 30 – 50% durch eine Konditionierung bei 25°C während 24h resultiert. Hohe Thermostabilität wird bei hohem Anteil an Amylose und/oder bei Konditionierungen erhalten, die bei hohen Temperaturen durchgeführt werden.

Trocknung

Im Anschluss an die Konditionierung wird gegebenenfalls eine Trocknung durchgeführt, wobei der Wassergehalt in Gew.% auf < 30 , vorzugsweise < 20 , am bevorzugtesten < 15 reduziert wird. Hierzu können bekannte Trocknungsverfahren eingesetzt werden, wie sie z.B. bei der Trocknung von Teigwaren oder Cerealien eingesetzt werden. Vorteilhaft ist die Trocknung bei Temperaturen in °C im Bereich 0 – 300, vorzugsweise 20 – 250,

am bevorzugtesten 40 – 200. Von Vorteil ist weiter eine Trocknung mit Trocknungsgeschwindigkeiten in Gew.% Wasser/h im Bereich 0.1 – 500, vorzugsweise 1 – 100, noch bevorzugter 3 – 50, am bevorzugtesten 5 – 25. Wird die Trocknung eingeleitet, wenn durch die Konditionierung bereits ein ausreichendes Netzwerk eingestellt ist, kommen die hohen Trocknungsgeschwindigkeiten zum Einsatz, soll mindestens ein Teil des Netzwerks während der Trocknung entstehen, kommen die tieferen Trocknungsgeschwindigkeiten zum Einsatz. Die Einstellung der geeigneten Trocknungsgeschwindigkeit ist insbesondere relevant bis hinunter zu dem Wassergehalt, wo eine Netzwerkbildung noch möglich ist. Bei tieferen Wassergehalten können dann auch höchste Trocknungsgeschwindigkeiten zum Einsatz kommen. Bei Raumtemperatur liegt

Durch die Wahl der geeigneten Trocknungsparameter kann eine Trocknung mit der Konditionierung kombiniert werden, sodass eine separate Konditionierung sich erübrigt. Dies ist einerseits aus verfahrenstechnischen Gründen vorteilhaft, andererseits läuft die Bildung des Netzwerks, wodurch die reduzierte Verdauungsgeschwindigkeit erhalten wird, bei höheren Temperaturen sehr viel schneller ab als bei tiefen Temperaturen, sodass auch daher der Prozess vereinfacht und beschleunigt werden kann.

Weiterverarbeitung

Um das Stärkeprodukt in Form eines Lebensmittelzusatzstoffes zu erhalten, womit der GI des Lebensmittels reduziert werden kann, wird das Stärkeprodukt direkt granuliert oder auf eine Partikelgrösse in mm im Bereich 0.001 – 5, vorzugsweise 0.01 – 1, am bevorzugtesten 0.05 – 0.5 zerkleinert, wozu verschiedene bekannte Zerkleinerungsverfahren wie bsw. Mühlen benutzt werden können. Die Zerkleinerung oder eine Vorzerkleinerung kann jedoch auch vor der Konditionierung und/oder Trocknung erfolgen, zum Beispiel mittels Heissabschlag nach der Extrusion.

Anstelle der Zerkleinerung kann vor oder nach der Konditionierung eine Formgebung erfolgen, wobei eine Form eingestellt wird, die für den Konsum als eigenständiges Lebensmittel geeignet ist, z.B. in Form von Cerealien oder Snacks. Dazu werden die entsprechenden Rohstoffe für die Herstellung des langsam verdaulichen Stärkeprodukts eingesetzt, z.B. Mais- oder Weizenmehl, Zucker, Salz, Malz et. für die Herstellung von

Flakes oder Kartoffelgranulat und Kartoffel Flakes et. für die Herstellung von Kartoffel-snacks.

Zusatzstoffe

Dem langsam verdaulichen Stärkeprodukt können auch diverse typische Lebensmittel-zusatzstoffe zugemischt werden wie bsw. Aroma- und Farbstoffe, Emulgatoren, Protei-ne, low Calorie Süsstoffe und langsam verdauliche Süsstoffe und Kohlehydrate wie bsw. Xylitol, Sorbitol, Glycerin, Erytritol, Polydextrose Isomalt, Maltitol, Lactitol, Lacto-se, Trehalose, Fructose, Fasern, insbesondere lösliche Fasern wie beta-Glucan. Durch einen Anteil an löslichen Fasern ist eine zusätzliche synergistische Reduktion der Hyd-rolysegeschwindigkeit möglich, da die hohe Viskosität von löslichen Fasern den Zutritt und die Beweglichkeit von hydrolysierenden Enzymen zusätzlich erschwert.

Eigenschaften

Die anfängliche in vitro Hydrolysegeschwindigkeit H_o steht in direktem Zusammenhang mit dem GI (vergl. Fig. 6), ist aber sehr viel einfacher und genauer bestimmbar, weshalb hier diese Grösse zur Charakterisierung des Verdauungsverhaltens benutzt wird. Zur Problematik von aus in vivo Versuchen erhaltenen GI Werten wird auf Am J Clin Nutr 2002; 76:5-56 (International table of glycemic index and glycemic load values: 2002, Seite 6: Why do GI values for the same types of foods sometimes vary) verwiesen.

Das langsam verdauliche Stärkeprodukt weist eine anfängliche Hydrolysegeschwindig-keit H_o in %/h von $< 300\%/h$, vorzugsweise < 200 , noch bevorzugter < 150 , am bevor-zugtesten < 100 auf. Der Wert von $300\%/h$ entspricht dabei einem GI-Wert von rund 50 (Glucose Standard). Selbstverständlich können auch höhere Werte für H_o eingestellt werden, doch sind entsprechende Stärkeprodukte für die Reduktion des GI von gerin-gem Interesse. Der Wert von $220\%/h$ entspricht der anfänglichen Hydrolysegeschwin-digkeit von Roggenschrotbrot bzw. Pumpnickel (GI = ca. 43), Baguette weiss weist mit $H_o = 1000\%/h$ (GI = ca. 95) einen sehr viel höheren Wert auf, während Vollkornbrot mit $H_o = 530\%/h$ (GI = ca. 55 – 60) zwischen Baguette und Pumpnickel liegt. Bezüg-lich sehr langsam verdaulicher Stärke, die auch für Diabetes Patienten eingesetzt wird, galt native Maisstärke mit $H_o = 64\%/h$ bisher als Massstab. Allerdings sind noch lang-samere Hydrolysegeschwindigkeiten erwünscht und auch dies kann mit dem erfin-

dungsgemässen Stärkeprodukt erreicht werden, wobei Werte H_0 bis hinunter zu 15%/h erhalten werden.

Vorteilhaft ist, wenn ein möglichst grosser Anteil des Stärkeprodukts in langsam verdaulicher Form erhalten wird, d.h. mit einer Hydrolysegeschwindigkeit $< 300\%/h$ hydrolysiert wird. Der Anteil in Gew.% des langsam verdaulichen Stärkeprodukts, der langsam verdaut wird (SD, slowly digestible) liegt bei > 20 , vorzugsweise > 30 , noch bevorzugter > 45 , am bevorzugtesten > 60 .

Gegebenenfalls weist das Stärkeprodukt während einer Zeit t_c in h von > 0.25 , vorzugsweise > 0.5 noch bevorzugter > 0.75 , am bevorzugtesten > 1 eine konstante oder nahezu konstante Hydrolysegeschwindigkeit H_c auf. Die Phase der konstanten Hydrolysegeschwindigkeit kann bei Beginn der Hydrolyse und/oder in einer auf den Beginn folgenden Phase der Hydrolyse stattfinden. Vorteilhaft ist eine konstante Hydrolysegeschwindigkeit H_c in $\%/h$ von < 300 , vorzugsweise < 200 , noch bevorzugter < 150 , am bevorzugtesten < 100 . Eine konstante Hydrolysegeschwindigkeit entspricht einer zeitlich konstanten Glucose Freisetzung und dies ist optimal, um den Blutzuckerspiegel konstant auf einem gewünschten Niveau zu halten. Native Maisstärke mit $H_0 = 64\%/h$ und $t_c = 0.6h$ (in vitro Werte) ermöglicht eine Regulierung des Blutzuckerspiegels während etwa 4h (in vivo). Das erfindungsgemässe Stärkeprodukt hingegen ermöglicht z.B. mit $H_0 = 16\%/h$ und $t_c = 3.5h$ (in vitro) eine um das mehrfache längere Phase der Regulierung des Blutzuckerspiegels von rund 24h (in vivo). Insbesondere kann dadurch eine Unterzuckerung von Diabetes Patienten während der Nacht vermieden werden, wozu die native Maisstärke nicht ausreicht.

Der Quellgrad Q in Wasser bei Raumtemperatur des Stärkeprodukts liegt im Bereich 1.1 – 4, vorzugsweise 1.15 – 3, noch bevorzugter 1.17 – 2.5, am bevorzugtesten 1.2 – 2. Mit abnehmendem Quellgrad wird die Hydrolyse verzögert, da der Zutritt der Amylasen zunehmend erschwert wird.

Neben der gegenüber nativer Maisstärke geringeren Hydrolysegeschwindigkeit ist ein weiterer Vorteil des Stärkeprodukts dessen höhere Temperaturstabilität. Dadurch wird eine Verarbeitung, z.B. Zumischen des langsam verdaulichen Stärkeprodukts als Ingre-

dienz zu einem Lebensmittel bei Prozesstemperaturen, die für das Lebensmittel typisch sind, ermöglicht. In einer vorteilhaften Ausführung liegt die DSC-Schmelztemperatur T_p in °C der Kristallite des langsam verdaulichen Stärkeprodukts bei 70% Wassergehalt bei > 70 , vorzugsweise > 80 , noch bevorzugter > 90 , am bevorzugtesten > 100 . Bei tieferen Wassergehalten liegen die DSC-Schmelztemperaturen bei noch wesentlich höheren Werten, bei 10% Wassergehalt bsw. oberhalb von 240°C , sodass auch ein Toasten mit Expandierung bzw. Backen möglich ist, wobei das Stärkeprodukt als eigenständiges Lebensmittel in Form eines genussvollen Snack bsw. erhalten werden kann. Wichtig ist die Temperaturstabilität auch für die Anwendung des Stärkeproduktes als Ingredienz, wobei das Ingredienz verschiedenen thermischen Verarbeitungsschritten ausgesetzt wird.

Ein weiterer Vorteil des Stärkeprodukts besteht darin, dass der Anteil an Resistenter Stärke eingestellt werden kann. Wird das Stärkeprodukt in Form eines Ingredienz eingesetzt wird so neben der Herabsetzung der Hydrolysegeschwindigkeit bzw. des GI auch Anteil an Resistenter Stärke erhalten, wodurch sich die separate Zugabe von Fasern oder Resistenter Stärke erübrigt. In diesem Fall ist ein hoher resistenter Anteil des Stärkeprodukts von z.B. 20 – 30% vorteilhaft. Wird das Stärkeprodukt als Lebensmittel per se eingesetzt, werden eher tiefere resistente Anteil bevorzugt, z.B. 5 – 20%. Der Anteil an Resistenter Stärke des langsam verdaulichen Stärkeprodukts in Gew.% liegt im Bereich von 0 – 50, vorzugsweise 3 – 45, am bevorzugtesten 5 – 40.

Anwendungen

Insgesamt ist etwa 0.1 – 1.0g, vorzugsweise 0.25 – 0.5g pro kg Körpergewicht des langsam verdaulichen Stärkeprodukts bei $H_o = 70\%/h$ (in vitro) ausreichend um (in vivo) eine während etwa 3 – 4 Stunden ausreichende kontinuierliche Zufuhr von Glucose für den Organismus zu gewährleisten. Dies entspricht einer typischen Zeit zwischen Mahlzeiten. Für eine längere kontinuierlichen Zufuhr von Glucose sind entsprechend grössere Mengen einzusetzen (bei entsprechend reduzierter H_o), bsw. für die Vermeidung von Unterzuckerung während der Nacht bei Diabetikern oder Kindern und insbesondere Kleinkindern, die infolge von Unterzuckerung aufwachen können.

In Form eines Pulvers kann das Stärkeprodukt als Ingredienz einer breiten Palette von Lebensmitteln zugemischt werden, wodurch die Hydrolysegeschwindigkeit bzw. der GI der Kombination vorteilhaft reduziert werden kann und insbesondere eine lang anhaltende und zeitlich konstante Glucose Freisetzung ermöglicht wird, sodass sowohl eine Unterzuckerung als auch eine Überzuckerung vermieden werden kann. Eine nicht einschränkend zu verstehende Aufzählung beinhaltet bsw. Cerealien, Müeslis, Snacks, Pommes Frites, Chips, Pasta, Pizza, Saucen, Suppen, Cremes, Füllungen, Sirups, Puddings, Milchprodukte, Yoghurt, Getränke, Backwaren, Kekse, Brot, Kuchen, Konfekt, Puddings, Kinder- und Babynahrung, Diabetikernahrung, Energieriegel.

Weiter kann das Stärkeprodukt auch in Form einer Tablette konsumiert werden, wodurch die Vorteile des langsam verdaulichen Stärkeprodukts ausgeprägt und in komprimierter Form genutzt werden können. Dies ist bsw. dann sinnvoll, wenn keine Zeit für eine Mahlzeit zur Verfügung steht.

Eine weitere Konsumationsform besteht in einem Lebensmittel, das zur Hauptsache aus langsam verdaulichem Stärkeprodukt besteht wie bsw. Cereals, Kekse oder Snacks. Neben den bereits genannten Vorteilen gegenüber nativer Maisstärke ist dies ein weiterer wichtiger Vorteil, da die Einnahme von nativer Stärke in Form eines Slurrys oder in Form von Tabletten unangenehm ist. Für Diabetiker ist es ein deutlicher Gewinn von Lebensqualität, wenn die Regelung des Blutzuckerspiegels bsw. über Nacht mit dem Konsum bsw. eines genussvollen Snacks erreicht werden kann.

Figuren

- Figur 1: Hydrolysekurven von langsam verdaulichen Mais-Stärkeprodukten
- Figur 2: Hydrolysekurven von langsam verdaulichen Kartoffel-Stärkeprodukten
- Figur 3: Hydrolysekurven von langsam verdaulichen Erbsen-Stärkeprodukten
- Figur 4: Einfluss der Partikelgrösse auf die Hydrolysekurven von langsam verdaulichen Erbsen- und Kartoffelstärke Produkten
- Figur 5: Hydrolysekurven von langsam verdaulichen hochamylosehaltigen Mais-Stärkeprodukten
- Figur 6: Korrelation zwischen der anfänglichen Hydrolysegeschwindigkeit H_0 und dem

Glyzemischen Index (GI)

Beispiele

Beispiele 1

Diese Beispiele illustrieren die Reduktion der anfänglichen Hydrolysegeschwindigkeit und die Einstellung von konstanter Hydrolysegeschwindigkeit für verschiedene Rezepturen sowie den Einfluss der Konditionierungsparameter. In einem Brabender Knetter mit einer 50ml Knetkammer wurde Stärke mit Zugabe von Wasser bei Drehzahlen im Bereich von 80 – 120upm zu einer thermoplastischen Masse verarbeitet. Die Knetkammer wurde auf 90°C thermostatisiert. In den meisten Fällen wurde die Stärke in pregelatinisierter Form eingesetzt, weil dadurch die Aufbereitungszeit verkürzt werden konnte. Vergleichende Versuche mit nativer Stärke benötigten eine längere Verarbeitungszeit, doch wurden bei ansonsten gleichen Parametern vergleichbare Resultate erhalten. Bei SCA aufweisenden Mischungen wurde die SCA (kurzkettige, grossteils kristalline Amylose mit einem mittleren Polymerisationsgrad von 24) im Verhältnis 1 : 2 mit Wasser gemischt und bei 160°C im Autoklaven während 5min in eine niederviskose Lösung überführt. Diese Lösung wurde dann mit einer Temperatur von rund 90°C der mindestens teilweise thermoplastischen Masse der Basisstärke zugeführt, welche eine Masentemperatur von 95 – 100°C aufwies. Nach einer Mischzeit von etwa 3min konnte eine homogene Mischung erhalten werden. Diese Mischung wurde in einer Plattenpresse bei Temperaturen von rund 100°C zu einem Film von 0.5mm Dicke gepresst und dann innerhalb von 10min auf Raumtemperatur abgekühlt. Von diesem Film wurde der Wassergehalt W_o bestimmt (Proben von ca. 300mg, Trocknen während 24h bei 85°C über Phosphorpentoxid) und wurden verschiedene Proben zugeschnitten, die für diverse Konditionierungen weiterverwendet wurden. Für diese Konditionierungen wurden die Probenstücke in Saran Film eingepackt um den Wassergehalt W_o konstant zu halten.

Die Resultate zu verschiedenen Rezepturen und Wärmebehandlungen sind in Tabelle 1 aufgeführt. Die Tabelle enthält die relevanten Hydrolyseparameter für Referenzproben von nativer Maisstärke, Amylase behandelter Maisstärke entsprechend WO 2004/066955 A2 (wobei langsam verdauliche Stärke entsprechend US 2003/0219520 A1 und US 2003/0215562 A1 damit vergleichbar ist), Resistenter Stärke (Novelose 330,

National Starch), Weissbrot (Migros), Vollkornbrot (Migros) und Roggenschrotbrot (Pumpernickel, Migros).

In Fig. 1 sind einige Resultate für Maisstärke graphisch dargestellt. Eingetragen sind auch die Referenzkurven für native Maisstärke, Amylase behandelte Stärke und Novelose 330. Die Kurve WS 46-1 entspricht praktisch vollständig amorpher Stärke, die ausgesprochen schnell verdaut wird. Alle weiteren WS Kurven haben eine anfänglichen Hydrolysegeschwindigkeit H_0 von unterhalb 200%/h bis hin zu 43%/h. Deutlich kommt auch ein linearer Verlauf der Kurven zum Ausdruck, der sich bei WS 49-2 über gut 2.5h (in vitro) erstreckt, wobei dieser Zeitraum in vivo um ein Mehrfaches grösser ist. Generell kann H_0 mit einer Zugabe von kurzkettiger Amylose (SCA) besonders stark reduziert werden und ist sogar eine massive Reduktion ohne spezifischen Wärmebehandlung zu erreichen. Im Falle einer Wärmebehandlung wurde gefunden, dass bei dem vorliegenden Wassergehalt von rund 30% die Wärmebehandlung von 1h bei 50°C praktisch dasselbe Resultat liefert wie die Wärmebehandlung von 24h bei 25°C. Gegenüber nativer Maisstärke kann gezeigt werden, dass sowohl ein ähnlicher Hydrolyseverlauf eingestellt werden kann, als auch ein deutlich verlangsamter Hydrolyseverlauf. Die resistente Stärke Novelose 330 zeigt ganz am Anfang eine sehr schnelle Hydrolyse, bezogen auf den verdaubaren Anteil an Novelose 330 wird ein erster Teil, rund die Hälfte des verdaubaren Anteils, praktisch gleich schnell verdaut wie Weissbrot. Die zweite Hälfte wird dann sehr langsam verdaut, zu langsam, um eine ausreichende Menge an Glucose über einen längeren Zeitraum freizusetzen. Daher ist Novelose 330 wie auch andere resistente Stärken für eine langsame Freisetzung von Glucose nicht geeignet. Die langsam verdaulichen Stärkeprodukte entsprechend WO 2004/066955 A2, US 2003/0219520 A1 und US 2003/0215562 A1 weisen grundsätzlich eine ähnliche Charakteristik auf wie Novelose 330, es liegt ein Anteil von vergleichsweise schnell verdaulicher Stärke und ein relativ hoher resistenter Anteil vor, jedoch zusätzlich auch ein Anteil an langsam verdaulicher Stärke, vergleiche die Kurve zu Amylase behandelter Maisstärke. Diese Charakteristik ist hinsichtlich einer kontrollierten Abgabe von Glucose offensichtlich weniger geeignet als native Maisstärke.

Die WS Kurven von Fig. 2 wurden mit Stärkeprodukten basierend auf Kartoffelstärke erhalten, wobei die Verhältnisse im Vergleich zu Fig. 1 sehr ähnlich sind, mit dem Un-

terschied, dass noch etwas tiefere Hydrolysegeschwindigkeiten und teilweise noch längere lineare Bereiche erhalten wurden.

Die WS Kurven von Fig. 3 wurden mit Stärkeprodukten basierend auf Erbsenstärke mit rund 50% Amylose erhalten. Bei dem Wassergehalt von 29% wird die erstaunliche Wirkung beim Einsatz von kurzkettiger Amylose (SCA) deutlich. Während bei WS 69-2 ohne SCA nach einem Tag Lagerung bei 25°C eine Ho von 200%/h erhalten wurde, kann beim Einsatz von nur 5% SCA und der Konditionierung während 1h bei 70% eine anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit Ho von 20%/h erhalten werden. Solche Werte sind auch ohne SCA möglich, doch werden hierzu deutlich längere Konditionierungen bei Wassergehalten oberhalb von 29% benötigt.

In Figur 4 wird der Einfluss der Partikelgrösse bei langsam verdaulichen Stärkeprodukten auf Basis von Erbsenstärke mit 50% Amylosegehalt und von Kartoffelstärke gezeigt.

In Figur 5 sind schliesslich noch Resultate zu langsam verdaulichem Stärkeprodukt auf Basis von Maisstärke mit 70% Amylosegehalt aufgeführt. Auch auf Basis dieser Stärke können vorteilhafte Hydrolysecharakteristiken erhalten werden. Bei WS 95 und WS 97 war die Stärke zu etwa 75% gelatinisiert und nur minimal plastifiziert, bei WS 98 war die Gelatinisierung vollständig und wurde mehr plastifiziert.

Beispiel 2

Dieses Beispiel illustriert die Anwendung des Stärkeprodukts als Ingredienz. Eine Referenz Rezeptur mit bezogen auf die Trockenmasse 70% Weizenmehl, 7% Butter, 15% Isomalt, 5% Fruchtzucker, 1% Salz, 0.8% Calciumphosphat, 0.4% Malz und 0.8% Backpulver wurde bei einem Wassergehalt von 28% zu einem Teig geknetet, woraus Kekse geformt wurden. Die Kekse wurden 12min bei 210°C gebacken. Die Hydrolysegeschwindigkeit Ho bezogen auf den Stärkeanteil wurde zu 900%/h bestimmt. Bei der Referenz Rezeptur wurde ein Teil des Weizenmehls mit einem Pulver entsprechend WS 42-2 ersetzt, sodass die Rezeptur 45% Weizenmehl und 25% WS 42-2 aufwies. Die auf den Stärke Anteil bezogene Hydrolysegeschwindigkeit Ho wurde zu 600%/h bestimmt. Bezogen auf den Stärke Anteil konnte der GI also von rund 88 auf 68, also vom high GI Bereich in den medium GI Bereich reduziert werden.

Beispiel 3

Dieses Beispiel illustriert die Anwendung des Stärkeprodukts als Lebensmittel per se, insbesondere als Kartoffel-Snack. Gleiches Vorgehen wie in Beispiel 1, als Basisstärke wurde Kartoffelgranulat und Kartoffelflocken im Verhältnis 8 : 2 eingesetzt, 1.4% Salz wurde zugegeben, der Anteil SCA bezogen auf die Stärke insgesamt war 20% und Wo 29%. Die homogene Mischung wurde zu Filmen von 0.5mm Dicke gepresst und diese Filme wurden bei 60°C 1h bei konstantem Wo in Saran Folie eingepackt gelagert. Anschließend wurden die Filme in Stücke von 1cmx1cm geschnitten und bei 75°C auf einen Wassergehalt von 10% getrocknet. Bei diesem Wassergehalt wurden die Stücke bei 220°C in einem Umluftofen während 1min getoastet. Die Hydrolysemessung ergab eine Ho von 27%/h (dies entspricht etwa einem GI Wert von ca. 15 – 20) und dieser Wert blieb während rund 2h konstant. Daher weist das Produkt eine gegenüber nativer Maisstärke (Ho = 64%/h) deutlich verlangsamte Freisetzung von Glucose auf und eignet sich für eine nachhaltige Glucose Versorgung, insbesondere für Diabetiker. Der organoleptische Versuch ergab eine hohe Knusprigkeit und einen wohlgefälligen Geschmack. Daher eignet sich das Produkt bsw. als Snack für den Ersatz von organoleptisch unattraktiver nativer Maisstärke mit zusätzlich verbesserten Hydrolyseeigenschaften.

Beispiel 4

Dieses Beispiel illustriert die Anwendung des Stärkeprodukts als Lebensmittel per se, insbesondere als Mais-Snack. Gleiches Vorgehen wie in Beispiel 3, als Basisstärke wurde Maismehl eingesetzt. Neben 1.4% Salz wurde noch 0.4% Malz und 7% Isomalt (ein low GI Zucker) zugesetzt. Der Anteil SCA betrug ebenfalls 20%. Die anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit Ho des getoasteten Mais-Snacks lag bei 34% und blieb während rund 1.9h konstant. Auch hier wurde eine hohe Knusprigkeit festgestellt und der Geschmack erinnerte ausgeprägt an Corn Flakes. Daher eignet sich dieses Produkt in gleicher Weise wie das Produkt von Beispiel 3 für einen Snack mit einer langsamen und konstanten Freisetzung von Glucose.

Beispiel 5

Dieses Beispiel illustriert die Anwendung des Stärkeprodukts per se, insbesondere als Konfekt bzw. Fruchtimitat. Gleiches Vorgehen wie in Beispiel 1, als Basisstärke wurde Tapioka Stärke und dünnkochende Maisstärke im Verhältnis 7 : 3 eingesetzt, der Anteil an SCA betrug 20%. Ausserdem wurde noch 10% Xylitol und 30% Glycerin zugesetzt, sowie 1.5% Zitronensäure und etwa 0.1% Fruchtaroma. Der Wassergehalt W_0 lag bei 25%. Die homogenisierte Masse wurde zu einem Film von 3mm Dicke gepresst und 3h bei 40°C gelagert (beim Einsatz von Weichmachern wie Glycerin wird zur Bestimmung der optimalen Temperatur T_k für die Netzbildung der Anteil Weichmacher dividiert durch 3 als zusätzlicher Wassergehalt betrachtet, d.h. dieser Wassergehalt lag hier bei rund $25 + 30/3 = 35\%$). Der so konditionierte Film wurde in Stücke von 3mmx3mmx3mm geschnitten, die eine weiche Konsistenz aufwiesen und an getrocknete Fruchtstücke erinnerten. Diese Stücke wurden bezüglich der Hydrolysegeschwindigkeit analysiert, wobei eine anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit H_0 von 37%/h erhalten wurde und diese während 2.5h konstant blieb. Daher eignen sich auch solche Produkte für die kontrollierte Freisetzung von Glucose. Sie können per se konsumiert werden oder diversen Lebensmitteln wie bsw. Müeslis oder Riegeln zugegeben werden.

Messmethoden

Hydrolyse Messungen: Die Hydrolyse Messungen wurde in Anlehnung an die AOAC Methode 2002.02 mittels des Resistant Starch Assay Kit von Megazyme durchgeführt. Zur Hydrolyse wird dabei alpha Amylase und Amyloglucosidase eingesetzt. Diese Methode und der Kit von Megazyme sind für die standardisierte Bestimmung des Anteils an Resistenter Stärke (RS) von Stärke basierten Produkten ausgearbeitet worden. Im Unterschied dazu wurde hier die Hydrolyse nach bestimmten Zeiten, z.B. nach 0.5, 1, 2, 3h et. gestoppt, um den Anteil der verdauten Stärke zu diesem Zeitpunkt zu erhalten. Für die Bestimmung des RS-Anteils wurde der Norm entsprechend während 16h hydrolysiert. Pro Hydrolysezeit wurde jeweils ein Glasröhrchen mit Substrat verwendet. Es hat sich gezeigt, dass diese Vorgehensweise gegenüber der Aliquot Entnahme genauer ist. Nach dem Stoppen der Hydrolyse wurde der Rückstand, d.h. die unverdaute Stärke durch Zentrifugation bei 3000g sedimentiert, getrocknet und gewogen (M_1). Aus der Differenz zum trockenen Einwaagegewicht (M_0) wurde der Anteil der verdauten Stärke als $(M_1-M_0)/M_0$ erhalten. Die so erhaltenen Resultate waren, identisch mit der Bestimmung der unverdauten Stärke mittels GOPOD (Glucose Oxidase-Peroxidase-

Aminoantipyrin), wie vergleichende Versuche ergeben haben. Bei Substraten, die neben Stärke und Wasser noch andere Bestandteile aufweisen, kann der lösliche Anteil der nicht-Stärke Bestandteile durch Referenzversuche ohne den Einsatz von Amylasen ermittelt werden und der nicht-lösliche Anteil aus der Differenz des RS Anteils und M1 nach 16h erhalten werden. Somit kann die Hydrolyse der Stärke Fraktion von den anderen Vorgängen separiert werden.

Die beschriebene Methode zur in vitro Analyse der Hydrolysierungskinetik kann mit bekannten GI Werten korreliert werden. Dabei wurde gefunden, dass eine gute Korrelation zwischen der anfänglichen Hydrolysegeschwindigkeit H_0 und den entsprechenden GI Werten besteht. Dies ist zu erwarten, da in den allermeisten Fällen der Grossteil der Stärke mit einer Geschwindigkeit H_0 verdaut wird. Der Zusammenhang zwischen H_0 und GI (Glucose = 100) ist in Fig. 6 dargestellt. Der sich aus der Figur für eine bestimmte H_0 ergebende GI Wert ist als Richtwert zu betrachten, weil in vivo gemessene GI Werte meist eine grosse Streuung aufweisen. Hingegen können in vitro Hydrolysegeschwindigkeiten sehr viel einfacher und genauer bestimmt werden, weshalb in dieser Anmeldung auf diese Werte abgestützt wird.

DSC Messungen: Die Differential Scanning Calorimetry (DSC) Messungen wurden mit einem Perkin-Elmer DSC-7 durchgeführt. Das Gerät wurde mit Indium kalibriert. Für die Proben wurden geschlossene rostfreie Stahltiegel verwendet. Das Probengewicht war jeweils etwa 60mg und der Wassergehalt der Proben 70%, die Heizrate war 10°C/min. Es wurde jeweils die Peak Temperatur T_p der Schmelz-Endotherme des kristallinen Anteils der Stärke Proben bestimmt.

Quellung: Die Quellung von Proben von langsam verdaulicher Stärke wurde mittels Plättchen von 1cmx1cm und 0.5mm Dicke durchgeführt. Dabei wurden die Plättchen auf einen Wassergehalt von 10% getrocknet (Gewicht G_0) und dann 24h bei Raumtemperatur in deionisiertem Wasser gelagert (Gewicht G_1). Der Quellgrad wurde als das Gewicht der gequollenen Probe dividiert durch das Gewicht der trockenen Probe (0% Wasser) erhalten als $Q = G_1/(0.9 \cdot G_0)$.

Patentansprüche

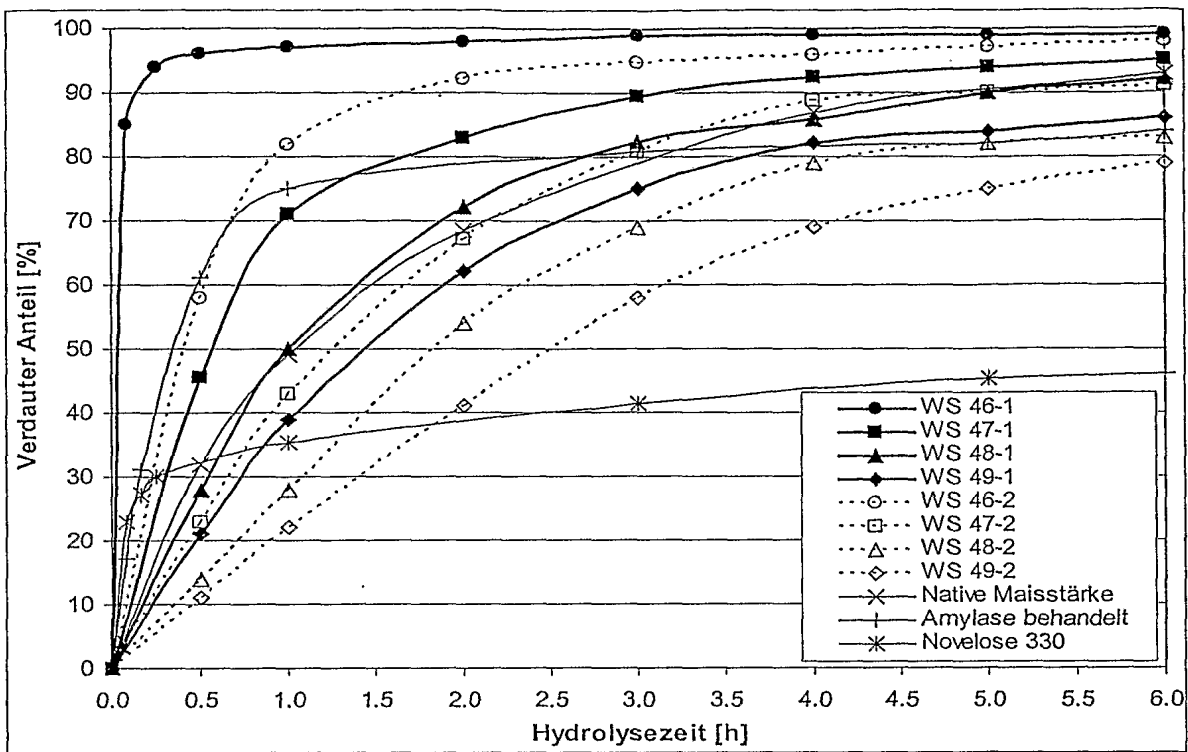
1. Langsam verdauliches Stärkeprodukt, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt ein quellbares Netzwerk aufweist, dessen Verknüpfungspunkte durch Kristallite gebildet werden und das Stärkeprodukt eine anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit (H_o) $< 300\%/h$ aufweist.
2. Stärkeprodukt nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt während mindestens 0.25h eine konstante oder nahezu konstante Hydrolysegeschwindigkeit (H_c) aufweist, insbesondere $< 300\%/h$ beträgt.
3. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass ein Anteil des Stärkeprodukts von $> 20\%$ mit konstanter oder nahezu konstanter Hydrolysegeschwindigkeit (H_c) hydrolysiert wird.
4. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt nach Quellung in Wasser bei Raumtemperatur einen Quellgrad (Q) im Bereich 1.1 – 4 aufweist.
5. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die DSC-Schmelztemperatur (T_p) der Kristallite $> 70^\circ C$ beträgt.
6. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt einen Anteil an Resistenter Stärke im Bereich von 0 – 50% aufweist.
7. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt 1 – 95% kurzkettige Amylose aufweist

und insbesondere das Stärkeprodukt Netzwerk-knüpfernde Mischkristallite aufweist, die aus diese Amylose und der Basisstärke bestehen.

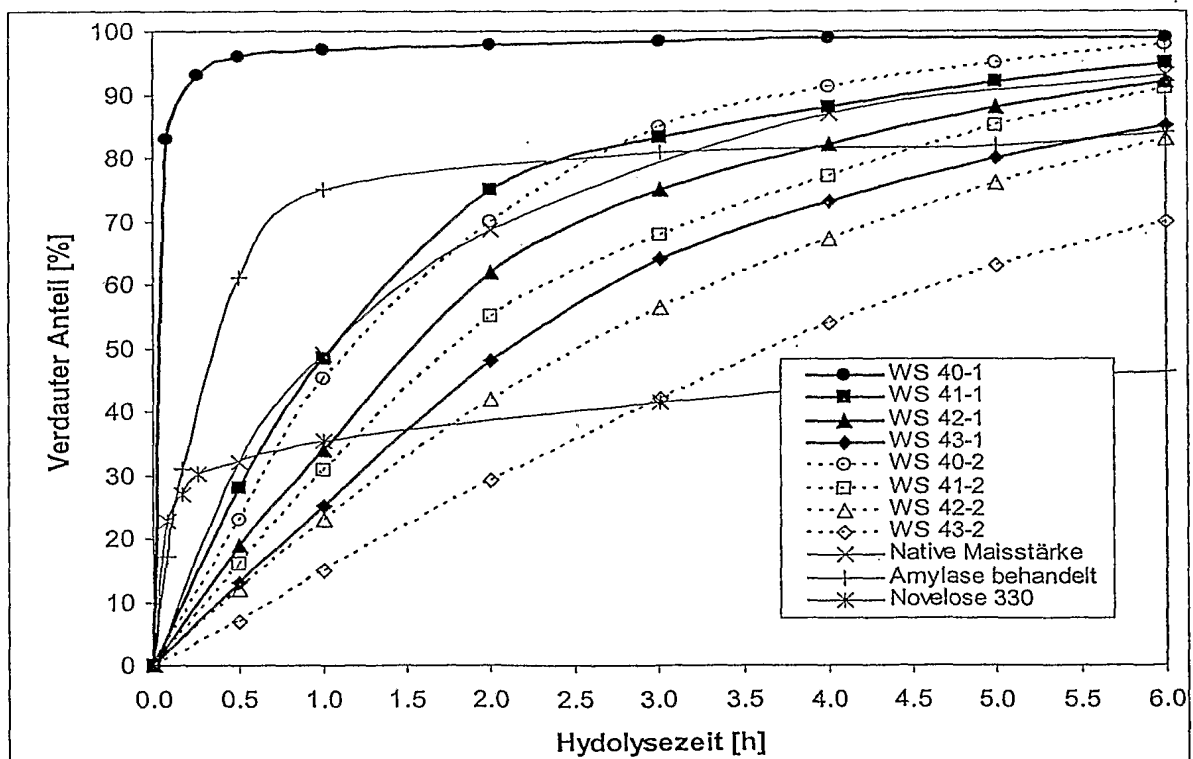
8. Verfahren zur Herstellung eines langsam verdaulichen Stärkeprodukts, dadurch gekennzeichnet, dass die Stärke mindestens teilweise gelatinisiert oder mindestens teilweise plastifiziert wird und gegebenenfalls eine Mischung der mindestens teilweise gelatinisierten oder mindestens teilweise plastifizierten Stärke mit einer kurzkettigen Amylose erhalten wird, und die so aufbereitete Stärke bzw. Stärke-Mischung einer Konditionierung unterzogen wird, wobei ein Stärke Netzwerk eingestellt wird und das resultierende Stärkeprodukt eine anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit (H_0) $< 300\%/h$ aufweist.
9. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt mindestens einen Zusatzstoff aufweist, insbesondere einen Anteil an löslichen Fasern aufweist.
10. Stärkeprodukt nach mindestens einem der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Stärkeprodukt als Ingredient einem Lebensmittel zuge-mischt ist, insbesondere einem Riegel und dergleichen und/oder als Tablette vor-liegt und/oder als Lebensmittel per se vorliegt, insbesondere als Cereal oder Snack.

Nr	Stärke	SCA	Wo	Kond.	d	Q	Ho	Hc	tc	SD	Tp	RS
		[%]	[%]		[mm]		[%/h]	[%/h]	[h]	[%]	[°C]	[%]
WS 46-1	Mais	0	30	keine	0.5	>10	1000	1000	0.08	0	*	1
WS 47-1	Mais	10	30	keine	0.5	2.6	90	90	0.6	97	98	3
WS 48-1	Mais	20	30	keine	0.5	2.2	55	55	0.7	94	105	6
WS 49-1	Mais	30	30	keine	0.5	1.9	43	43	0.7	93	114	7
WS 46-2	Mais	0	30	1h bei 50°C	0.5	2.6	125	125	0.5	96	77	4
WS 47-2	Mais	10	30	1h bei 50°C	0.5	1.9	47	47	0.9	95	103	5
WS 48-2	Mais	20	30	1h bei 50°C	0.5	1.4	28	28	1.7	93	111	7
WS 49-2	Mais	30	30	1h bei 50°C	0.5	1.3	22	22	2.5	92	117	8
WS 40-1	Kartoffel	0	30	keine	0.5	>10	1000	1000	0.08	0	*	1
WS 41-1	Kartoffel	10	30	keine	0.5	2.5	58	58	0.6	96	94	4
WS 42-1	Kartoffel	20	30	keine	0.5	1.7	33	33	1.7	95	104	5
WS 43-1	Kartoffel	30	30	keine	0.5	1.4	25	25	2.2	93	116	7
WS 40-2	Kartoffel	0	30	1h bei 50°C	0.5	1.8	48	48	0.8	96	75	4
WS 41-2	Kartoffel	10	30	1h bei 50°C	0.5	1.7	30	30	1.4	95	101	5
WS 42-2	Kartoffel	20	30	1h bei 50°C	0.5	1.4	23	23	2	93	110	7
WS 43-2	Kartoffel	30	30	1h bei 50°C	0.5	1.3	15	15	3.5	92	115	8
WS 55-1	Kartoffel	20	36	1h bei 50°C	0.5	1.3	16	14	3.5	91	109	9
WS 55-2	Kartoffel	20	36	1h bei 50°C	0.35	1.7	36	15	3	91	109	9
WS 55-3	Kartoffel	20	36	1h bei 50°C	0.2	1.9	54	16	3	93	109	7
WS 53-1	HA Erbse	20	25	1h bei 50°C	0.5	1.2	14	12	4	83	114	17
WS 53-2	HA Erbse	20	25	1h bei 50°C	0.35	1.3	26	13	2.5	84	114	16
WS 53-3	HA Erbse	20	25	1h bei 50°C	0.2	1.5	38	14	3	86	114	14
WS 69-1	HA Erbse	0	29	keine	0.3	6	600	600	0.08	10	72	9
WS 69-2	HA Erbse	0	29	1d bei 25°C	0.3	3.1	200	200	0.3	89	77	11
WS 69-3	HA Erbse	0	29	1h bei 70°C	0.3	5	360	360	0.2	30	85	12
WS 69-4	HA Erbse	0	29	1h bei 90°C	0.3	4.5	330	330	0.2	35	105	12
WS 72-1	HA Erbse	5	29	keine	0.3	2.9	200	12	2	90	98	10
WS 72-2	HA Erbse	5	29	1d bei 25°C	0.3	2.3	90	20	2.5	89	100	11
WS 72-3	HA Erbse	5	29	1h bei 70°C	0.3	2.2	80	20	2.5	89	104	11
WS 72-4	HA Erbse	5	29	1h bei 90°C	0.3	2	70	22	2.5	89	111	11
WS 95-1	HA Mais	0	24	keine	0.15	1.8	200			89	110	11
WS 95-2	HA Mais	0	24	1h bei 70°C	0.15	1.5	70			87	118	13
WS 97-1	HA Mais	10	35	keine	0.15	1.5	68			86	118	14
WS 97-2	HA Mais	10	35	1h bei 50°C	0.15	1.4	46			85	121	15
WS 98-1	HA Mais	0	37	keine	0.15	1.5	70			84	115	16
WS 98-2	HA Mais	0	37	1h bei 40°C	0.15	1.3	32			82	118	18
Native Mais Stärke							64	64	0.6	97	72	3
Amylase behandelte Maisstärke							200	200	0.25	85	92	11
Novelose 330							270	270	5	20	131	52
Baguette weiss							1000			0	*	1
Vollkornbrot							530			10	*	9
Roggenschrotbrot							220			75	*	17
<div> <div>HA Erbse</div> <div>Hochamylosehaltige Erbsenstärke</div> <div>Ho</div> <div>Anfängliche Hydrolysegeschwindigkeit</div> </div> <div> <div>HA Mais</div> <div>Hochamylosehaltige Maisstärke</div> <div>Hc</div> <div>Konstante Hydrolysegeschwindigkeit</div> </div> <div> <div>SCA</div> <div>Short Chain Amylose, DP = 24</div> <div>tc</div> <div>Zeit der konstanten Hydrolyse</div> </div> <div> <div>Wo</div> <div>Wassergehalt bei Kond./vor Trocknung</div> <div>SD</div> <div>Langsam verdauliche Stärke</div> </div> <div> <div>Kond.</div> <div>Konditionierung</div> <div>Tp</div> <div>DSC-Schmelztemperatur</div> </div> <div> <div>d</div> <div>Partikelgrösse</div> <div>RS</div> <div>Anteil an Resistenter Stärke/Fiber</div> </div> <div> <div>Q</div> <div>Quellgrad</div> <div>*</div> <div>keine Kristallite</div> </div>												

Tabelle 1



Figur 1



Figur 2

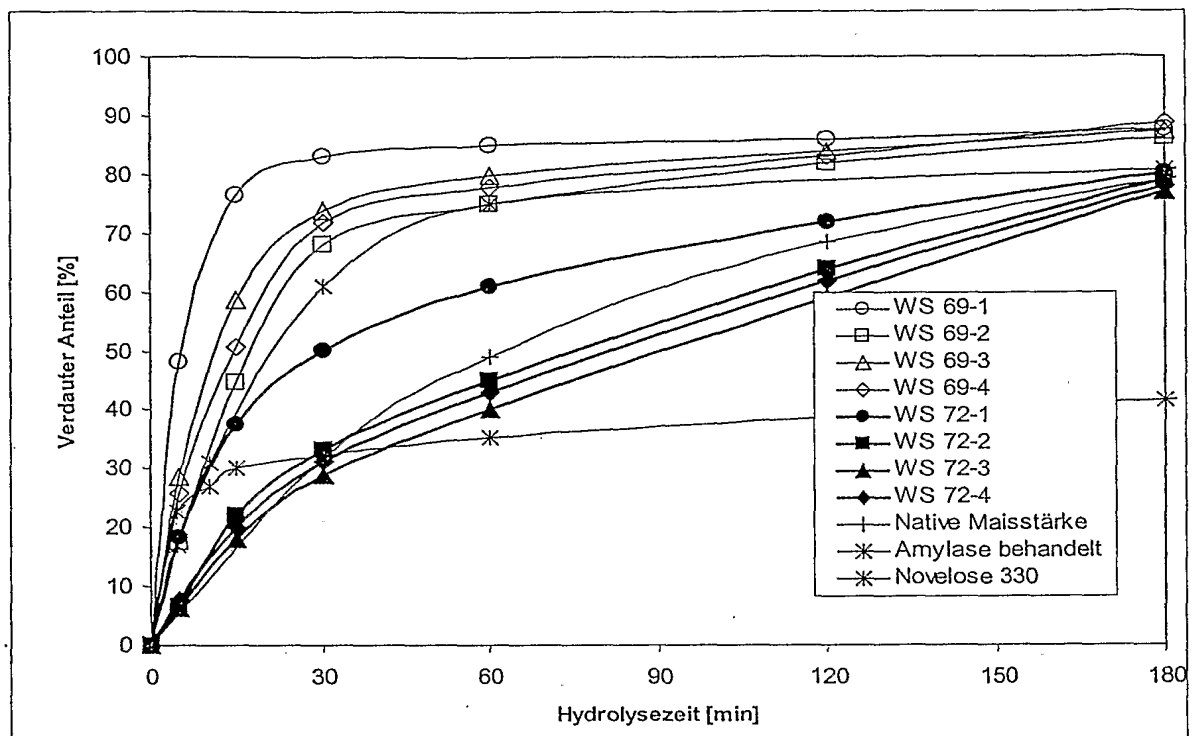


Fig. 3

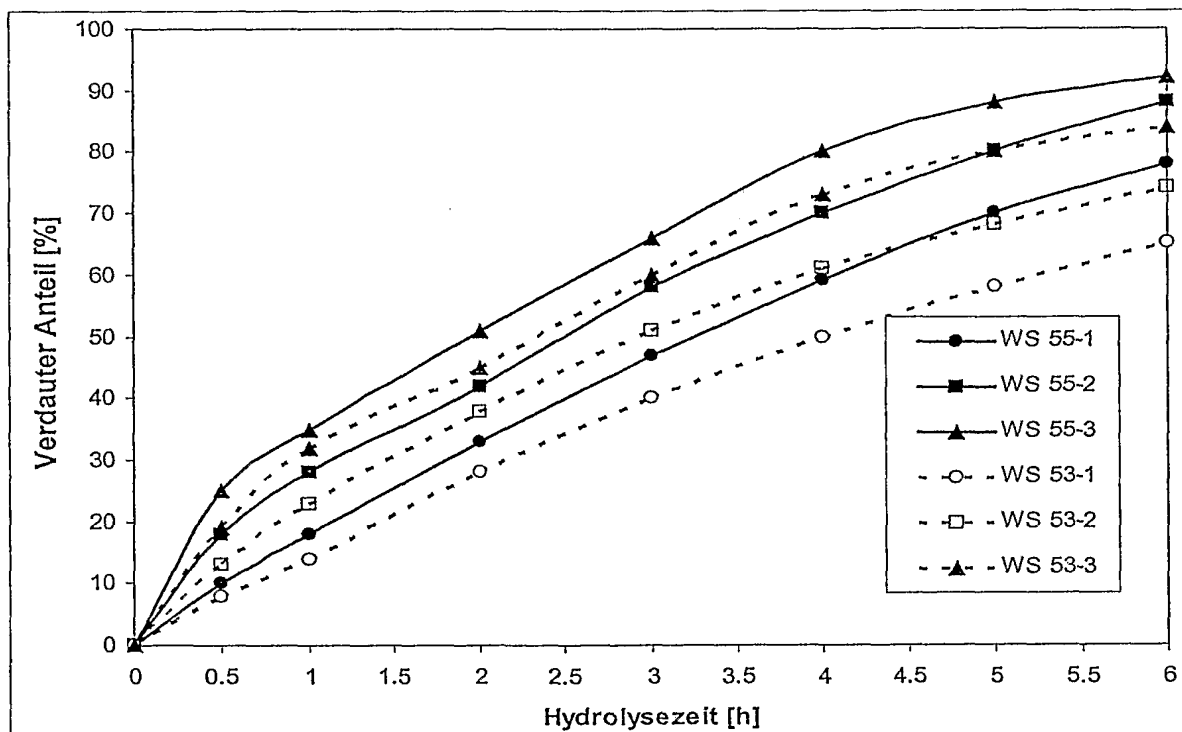


Fig. 4

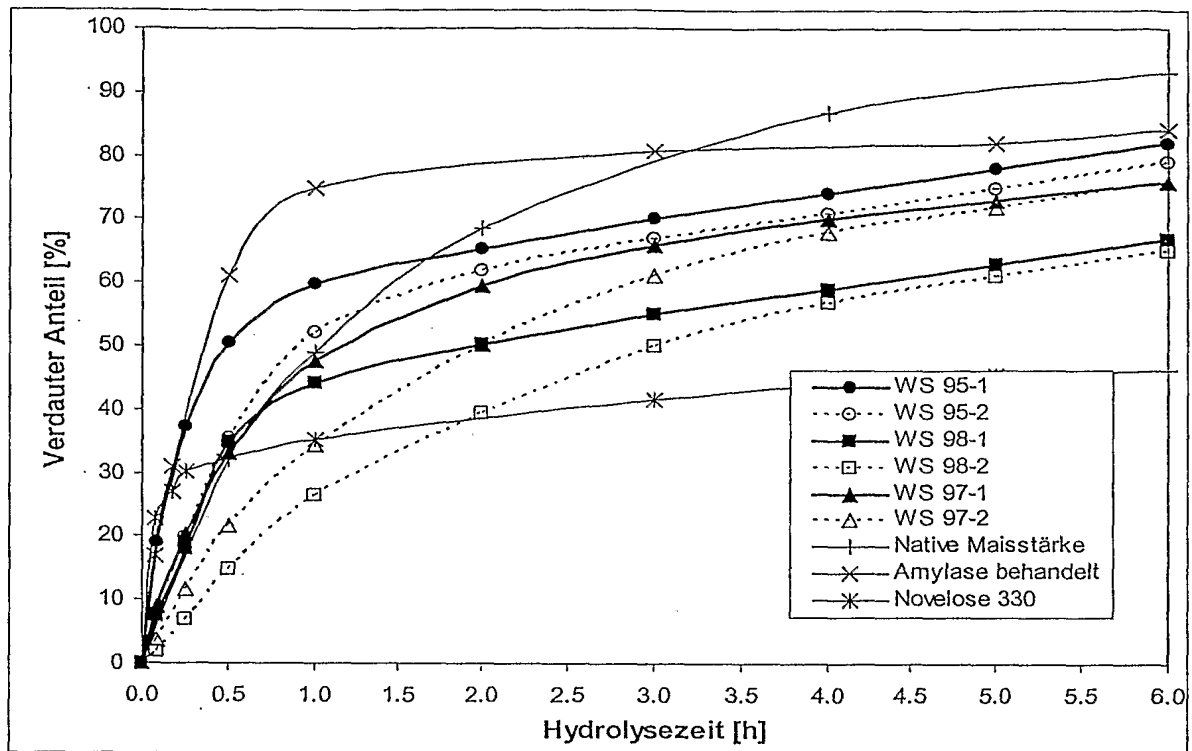


Fig. 5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/CH2004/000743

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 7 C08B30/12 C08B30/14 A23L1/29 A23L1/0522 A21D15/04
A23L1/10

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 7 C08B A23L A21D

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, INSPEC, BIOSIS, COMPENDEX

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	GARCIA-ALONSO A ET AL: "EFFECT OF PROCESSING ON POTATO STARCH: IN VITRO AVAILABILITY AND GLYCAEMIC INDEX" STARCH STARKE, WILEY-VCH VERLAG, WEINHEIM, DE, vol. 52, no. 2/3, March 2000 (2000-03), pages 81-84, XP000924207 ISSN: 0038-9056 * Kaoitel 2.1 auf Seite 81*figure 1; tables 1,2	1-4,6-10
X	EP 1 362 517 A (NATIONAL STARCH AND CHEMICAL INVESTMENT HOLDING CORPORATION) 19 November 2003 (2003-11-19) claims 1,14; examples 1,3C ----- -/--	1,4-10



Further documents are listed in the continuation of box C.



Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

"E" earlier document but published on or after the international filing date

"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

24 February 2005

Date of mailing of the international search report

10/03/2005

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Radke, M

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/CH2004/000743

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	<p>A. AKERBERG, H. LILJEBERG, I. BJÖRCK: "Effects of Amylose/Amylopectin ratio and Baking Conditions on Resistant Starch Formation and Glycaemic Indices" JOURNAL OF CEREAL SCIENCE, vol. 28, 1998, pages 71-80, XP002319055 page 72, right-hand column; figures 1,2; tables II,IV</p>	1-4,6,9, 10
A	<p>-----</p> <p>LIM S-T ET AL: "Thermal transition characteristics of heat-moisture treated corn and potato starches" CARBOHYDRATE POLYMERS, APPLIED SCIENCE PUBLISHERS, LTD. BARKING, GB, vol. 46, no. 2, October 2001 (2001-10), pages 107-115, XP004250445 ISSN: 0144-8617 page 108; table 3 page 114, left-hand column, paragraph 4</p>	
A	<p>-----</p> <p>WO 03/035026 A (INNOGEL AG; MUELLER, ROLF; INNEREBNER, FEDERICO; SMITH, PAUL; TERVOOR) 1 May 2003 (2003-05-01) page 26 - page 27 page 9; claims 24,28</p>	
P,A	<p>-----</p> <p>WO 2004/023890 A (INNOGEL AG; MUELLER, ROLF; INNEREBNER, FEDERICO) 25 March 2004 (2004-03-25) page 14, paragraph 4 - page 15, paragraph 1 page 25, paragraph 1-3; claim 1; figures 8,9</p> <p>-----</p>	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/CH2004/000743

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 1362517	A	19-11-2003	US 2003219520 A1	27-11-2003
			AU 2003204155 A1	04-12-2003
			CA 2428521 A1	14-11-2003
			CN 1457671 A	26-11-2003
			EP 1362517 A1	19-11-2003
			JP 2004161992 A	10-06-2004
			NZ 525809 A	29-10-2004
WO 03035026	A	01-05-2003	DE 10214327 A1	22-05-2003
			WO 03035026 A2	01-05-2003
			WO 03035044 A2	01-05-2003
			WO 03035045 A2	01-05-2003
			DE 10221127 A1	30-04-2003
			EP 1438072 A2	21-07-2004
			EP 1438032 A2	21-07-2004
WO 2004023890	A	25-03-2004	WO 2004032649 A1	22-04-2004
			WO 2004023890 A1	25-03-2004

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH2004/000743

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 C08B30/12 C08B30/14 A23L1/29 A23L1/0522 A21D15/04
A23L1/10

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C08B A23L A21D

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data, INSPEC, BIOSIS, COMPENDEX

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	GARCIA-ALONSO A ET AL: "EFFECT OF PROCESSING ON POTATO STARCH: IN VITRO AVAILABILITY AND GLYCAEMIC INDEX" STARCH STARKE, WILEY-VCH VERLAG, WEINHEIM, DE, Bd. 52, Nr. 2/3, März 2000 (2000-03), Seiten 81-84, XP000924207 ISSN: 0038-9056 * Kaoitel 2.1 auf Seite 81*Abbildung 1; Tabellen 1,2	1-4,6-10
X	EP 1 362 517 A (NATIONAL STARCH AND CHEMICAL INVESTMENT HOLDING CORPORATION) 19. November 2003 (2003-11-19) Ansprüche 1,14; Beispiele 1,3C ----- -/-	1,4-10



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

A Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

E älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

L Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

X Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

Y Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Z Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

24. Februar 2005

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

10/03/2005

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Radke, M

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	A. AKERBERG, H. LILJEBERG, I. BJÖRCK: "Effects of Amylose/Amylopectin ratio and Baking Conditions on Resistant Starch Formation and Glycaemic Indices" JOURNAL OF CEREAL SCIENCE, Bd. 28, 1998, Seiten 71-80, XP002319055 Seite 72, rechte Spalte; Abbildungen 1,2; Tabellen II,IV -----	1-4,6,9, 10
A	LIM S-T ET AL: "Thermal transition characteristics of heat-moisture treated corn and potato starches" CARBOHYDRATE POLYMERS, APPLIED SCIENCE PUBLISHERS, LTD. BARKING, GB, Bd. 46, Nr. 2, Oktober 2001 (2001-10), Seiten 107-115, XP004250445 ISSN: 0144-8617 Seite 108; Tabelle 3 Seite 114, linke Spalte, Absatz 4 -----	
A	WO 03/035026 A (INNOGEL AG; MUELLER, ROLF; INNEREBNER, FEDERICO; SMITH, PAUL; TERVOOR) 1. Mai 2003 (2003-05-01) Seite 26 - Seite 27 Seite 9; Ansprüche 24,28 -----	
P,A	WO 2004/023890 A (INNOGEL AG; MUELLER, ROLF; INNEREBNER, FEDERICO) 25. März 2004 (2004-03-25) Seite 14, Absatz 4 - Seite 15, Absatz 1 Seite 25, Absatz 1-3; Anspruch 1; Abbildungen 8,9 -----	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/CH2004/000743

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1362517	A	19-11-2003	US 2003219520 A1	27-11-2003
			AU 2003204155 A1	04-12-2003
			CA 2428521 A1	14-11-2003
			CN 1457671 A	26-11-2003
			EP 1362517 A1	19-11-2003
			JP 2004161992 A	10-06-2004
			NZ 525809 A	29-10-2004
WO 03035026	A	01-05-2003	DE 10214327 A1	22-05-2003
			WO 03035026 A2	01-05-2003
			WO 03035044 A2	01-05-2003
			WO 03035045 A2	01-05-2003
			DE 10221127 A1	30-04-2003
			EP 1438072 A2	21-07-2004
			EP 1438032 A2	21-07-2004
			EP 1438033 A2	21-07-2004
WO 2004023890	A	25-03-2004	WO 2004032649 A1	22-04-2004
			WO 2004023890 A1	25-03-2004